

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR GEBRUIKERS

Citalopram Sandoz 10, filmomhulde tabletten 10 mg
Citalopram Sandoz 20, filmomhulde tabletten 20 mg
Citalopram Sandoz 40, filmomhulde tabletten 40 mg
citalopram

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u veel last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u extra voorzichtig zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Aanvullende informatie

1. WAARVOOR WORDT DIT MIDDEL GEBRUIKT?

Citalopram Sandoz hoort tot een groep geneesmiddelen die selectieve serotonineheropnameremmers (SSRI's) genoemd worden; dit zijn middelen tegen ernstige neerslachtigheid (depressie). Iedereen heeft een stof die serotonine heet in de hersenen. Mensen die depressief zijn, hebben een lager niveau van serotonine dan anderen. Het is niet helemaal bekend hoe Citalopram Sandoz en andere SSRI's werken, maar ze kunnen helpen door het niveau van serotonine in de hersenen te verhogen.

Dit geneesmiddel wordt gebruikt voor de behandeling van:

- Depressieve stoornis (ernstige neerslachtigheid).

2. WANNEER MAG U DIT MIDDEL NIET GEBRUIKEN OF MOET U EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen die in dit geneesmiddel zitten. Deze stoffen kunt u vinden onder punt 6;
- U gebruikt nu geneesmiddelen die monoamineoxidaseremmers (MAO-remmers) heten of heeft deze kort geleden gebruikt; deze middelen worden onder andere gebruikt om depressie te behandelen. Voordat u met Citalopram Sandoz begint, moet u met uw arts overleggen, want u moet misschien maximaal 14 dagen wachten nadat u gestopt bent met het gebruik van een MAO-remmer.
De MAO-remmer selegiline (gebruikt voor de behandeling van de ziekte van Parkinson) mag wel gebruikt worden, maar niet in doses hoger dan 10 mg per dag. Wanneer u overstapt van Citalopram Sandoz, moet u minstens 7 dagen wachten voordat u kunt beginnen met MAO-remmers;
- U gebruikt pimozide (een middel voor de behandeling van psychose).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Gebruik bij kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar

Citalopram Sandoz dient niet te worden gebruikt bij de behandeling van kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar. Patiënten jonger dan 18 jaar hebben een verhoogd risico op zelfmoordpogingen, zelfmoordgedachten en vijandigheid (voornamelijk agressie, oppositioneel gedrag en woede) als zij behandeld worden met geneesmiddelen uit deze therapeutische klasse. Ondanks dit alles kan uw arts aan patiënten jonger dan 18 jaar Citalopram Sandoz voorschrijven omdat dit in het belang van de patiënt is. Als uw arts Citalopram Sandoz heeft voorgeschreven aan een patiënt die jonger is dan 18 jaar en u dit wilt bespreken, dan dient u contact op te nemen met uw arts. Indien bij patiënten jonger dan 18 jaar één van de hiervoor opgesomde symptomen zich ontwikkelt of verslechtert bij inname van Citalopram Sandoz, dan dient u uw arts hierover te informeren. Lange-termijn veiligheidsgegevens van Citalopram Sandoz over groei, ontwikkeling en cognitieve en gedragsontwikkeling ontbreken in deze leeftijdsgroep.

Gedachten over zelfmoord en verergering van uw depressie of angststoornis

Mensen die depressief zijn en/of angststoornissen hebben, kunnen soms zelfmoordgedachten of gedachten zichzelf te verwonden hebben. Deze gedachten kunnen verergeren als u voor het eerst antidepressiva inneemt, omdat deze middelen tijd nodig hebben, over het algemeen ongeveer twee weken maar soms langer, voordat ze beginnen te werken.

U heeft een grotere kans om deze gedachten te ontwikkelen:

- als u eerder zelfmoordgedachten of gedachten uzelf te verwonden heeft gehad;
- als u een **jongvolwassene** bent. Klinisch onderzoek heeft aangetoond dat er een toegenomen risico op zelfmoordgedrag bestaat bij volwassenen jonger dan 25 jaar met psychiatrische aandoeningen die behandeld werden met een antidepressivum

Als u op enig moment gedachten over zelfbeschadiging of zelfmoord heeft, **neem dan direct contact op met uw arts of ga direct naar het ziekenhuis.**

Het kan helpen als u een vriend of familielid vertelt dat u zich depressief voelt of dat u lijdt aan een angststoornis, en hun vraagt deze bijsluiter te lezen. U kunt hun vragen u te vertellen of zij denken dat uw depressie of angststoornis erger wordt of dat zij zich zorgen maken over veranderingen in uw gedrag.

Voordat u Citalopram Sandoz inneemt, moet u het uw arts vertellen als u nu of in het verleden de volgende aandoeningen (gehad) heeft:

- een nier- of leverziekte
- suikerziekte (diabetes): behandeling met Citalopram Sandoz kan de bloedsuikerregulering veranderen. De dosering van insuline of orale middelen tegen diabetes moet mogelijk aangepast worden
- manie/hypomanie: Citalopram Sandoz moet voorzichtig gebruikt worden en moet gestaakt worden als u een manische fase ingaat
- psychose met periodes van depressie
- (epileptische) aanvallen: als u antidepressiva inneemt, loopt u meer kans op aanvallen
- bloedingsproblemen of als u geneesmiddelen inneemt die bloedstolling voorkomen (zie de rubriek "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?"): Citalopram Sandoz kan bloedingen veroorzaken (bijv. bloedingen van de huid en slijmvliezen)
- elektroconvulsivetherapie (ECT); omdat er weinig ervaring is, wordt voorzichtigheid aangeraden
- maagzweer of bloedingen in de maag of darmen
- als u gevoelig bent voor verlenging van het QT-interval of als u mogelijk het aangeboren lange QT-syndroom heeft of lijdt aan hypokaliëmie/hypomagnesiëmie
- een laag niveau van natrium in het bloed

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Citalopram Sandoz nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft. Sommige geneesmiddelen kunnen problemen veroorzaken als u ze samen met dit geneesmiddel inneemt.

Wees voorzichtig met de volgende geneesmiddelen:

Als u een van de volgende geneesmiddelen gebruikt, neem dan contact op met uw arts voordat u Citalopram Sandoz inneemt:

- geneesmiddelen die het **serotonineniveau verhogen**, zoals oxitriptan of tryptofaan (een voedingssupplement)
- middelen tegen **depressie**, zoals andere SSRI's (bijv. fluoxetine, fluvoxamine, paroxetine, sertraline, venlafaxine), MAO-remmers, tricyclische antidepressiva zoals clomipramine, nortriptyline en desipramine, bupropion en Sint Janskruid (een kruidengeneesmiddel)
- middelen tegen de **ziekte van Parkinson**, zoals selegiline (een MAO-remmer)
- middelen tegen **migraine**, triptanen genaamd, zoals sumatriptan
- middelen tegen **pijn**, zoals tramadol
- middelen tegen **geestesziekte**, zoals lithium, risperidon, thioridazine, fenothiazines, pimozide en haloperidol
- middelen tegen **hoge bloeddruk of hartfalen**, zoals metoprolol
- middelen tegen een onregelmatige hartslag, bijv. propafenon, flecaïnide
- middelen die **bloedklonters voorkomen**, zoals warfarine, dipyridamol, ticlopidine (anticoagulantia genaamd)
- middelen tegen **pijn en ontsteking**, zoals acetylsalicylzuur en andere geneesmiddelen genaamd NSAID's (niet-steroïde ontstekingsremmers), zoals ibuprofen, diclofenac en celecoxib
- middelen tegen maagzweren, zoals omeprazol, lansoprazol, esomeprazol of cimetidine
- middelen die malaria voorkomen, zoals mefloquine

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Gebruik geen alcohol terwijl u Citalopram Sandoz inneemt. Alcohol kan uw symptomen of bijwerkingen erger maken. U kunt Citalopram Sandoz met of zonder voedsel innemen.

Zwangerschap en borstvoeding

Wilt u zwanger worden, bent u zwanger of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u geneesmiddelen gebruikt.

Zwangerschap

Er is maar beperkte ervaring met het gebruik van Citalopram Sandoz tijdens de zwangerschap. Neem geen Citalopram Sandoz als u zwanger bent of wilt worden, tenzij uw arts het absoluut noodzakelijk vindt.

Zorg dat uw verloskundige en/of arts weet dat u Citalopram Sandoz gebruikt. Bij gebruik tijdens de zwangerschap, vooral in de laatste drie maanden van de zwangerschap, kunnen geneesmiddelen als Citalopram Sandoz het risico op een bepaalde ernstige aandoening bij baby's verhogen. Deze aandoening wordt 'persisterende pulmonale hypertensie van de pasgeborene' (PPHN) genoemd en veroorzaakt een versnelde ademhaling en blauwachtige verkleuring van de huid van de baby. Deze verschijnselen beginnen meestal in de eerste 24 uur nadat de baby is geboren. Als dit met uw baby gebeurt, moet u onmiddellijk contact opnemen met uw verloskundige en/of arts.

U mag niet abrupt stoppen met het gebruik van Citalopram Sandoz. Als u Citalopram Sandoz gebruikt in de laatste 3 maanden van de zwangerschap, vertel dit dan aan uw arts; uw baby kan namelijk bepaalde symptomen hebben bij de geboorte. Deze symptomen beginnen meestal binnen de eerste 24 uur nadat de baby geboren is. De symptomen zijn onder andere: niet goed kunnen slapen of drinken, moeite met ademen, een blauwige huid of

het te warm of te koud hebben, overgeven, veel huilen, stijve of slappe spieren, slaperigheid, beven, trillen of stuipen. Als uw baby een van deze symptomen heeft bij de geboorte, neem dan contact op met uw arts, die zal u advies kunnen geven.

Borstvoeding

Citalopram gaat in kleine hoeveelheden over in de moedermelk. Er bestaat een gevaar dat dit effect heeft op de baby. Als u Citalopram Sandoz gebruikt, overleg dan met uw arts voordat u de borstvoeding start.

Vraag uw arts of apotheker om advies voordat u een geneesmiddel inneemt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Dit geneesmiddel kan bijwerkingen veroorzaken (zoals duizeligheid, slaperigheid of verwarring) die uw concentratie- en reactievermogen nadelig beïnvloeden. Als u deze bijwerkingen krijgt, rijd dan geen auto, bedien geen machines en onderneem geen activiteiten waarvoor u alert moet zijn en u moet concentreren.

3. HOE NEEMT U DIT MIDDEL IN?

Neem de tabletten eenmaal per dag in, 's ochtends of 's avonds, met of zonder voedsel. Slik ze met voldoende vloeistof (bijv. een glas water). Kauw niet op de tabletten.

Uw arts zal uw dosering bepalen en die op u persoonlijk afstemmen. Het zal ten minste twee weken duren voordat u zich beter gaat voelen. Als u zich na deze tijd nog niet beter begint te voelen, neem dan contact op met uw arts, die zal u advies geven. Uw arts kan besluiten de dosis geleidelijk te verhogen, tot een maximale dagelijkse dosis. Dit hangt af van hoe u op de behandeling reageert.

Gebruik dit middel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

De aanbevolen startdosering voor volwassenen is 20 mg per dag. Als dat nodig is, kan de dosis verhoogd worden tot 40 mg per dag. De maximale dagelijkse dosis is 60 mg.

De behandeling moet voortgezet worden totdat u 4-6 maanden geen symptomen meer heeft gehad.

Stop niet met het gebruik van Citalopram Sandoz tenzij uw arts dat heeft gezegd, zelfs als u zich beter begint te voelen. Uw arts zal u vertellen hoe lang u door moet gaan met het innemen van de tabletten.

Ouderen

Mensen ouder dan 65 jaar moeten de helft van de dosering innemen, d.w.z. 10 mg of 20 mg Citalopram Sandoz per dag. Uw arts zal beslissen of u de dosering moet verhogen. De maximale dosis voor ouderen is 40 mg per dag.

Mensen met een leverziekte

Als u een leverziekte heeft, zal uw arts een startdosering van 10 mg voorschrijven. De maximale dosering van Citalopram Sandoz is 30 mg per dag.

Mensen met een nierziekte

Als u een ernstige nierziekte heeft, wordt het gebruik van citalopram niet aanbevolen, omdat er geen informatie beschikbaar is over het gebruik bij deze patiënten. Als u een lichte of matige nierziekte heeft, kunt u de normale dosering van Citalopram Sandoz gebruiken.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Als u te veel van deze tabletten heeft ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of ga naar een ziekenhuis en laat hun de verpakking van de tabletten zien. De meest waarschijnlijke verschijnselen van een overdosering (te veel tabletten ingenomen hebben) zijn: duizeligheid of slaperigheid, stuipen, misselijkheid, een snelle hartslag, snelle ademhaling, zweten.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Als u een dosis vergeten bent, ga dan gewoon door met de volgende dosis. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het innemen van dit middel

Stop niet met het gebruik van dit geneesmiddel zonder met uw arts overlegd te hebben, zelfs niet als u zich beter voelt.

Als u plotseling stopt nadat u dit geneesmiddel lange tijd gebruikt heeft, kunt u zich duizelig voelen, stoornissen van de tastzin krijgen (een doof gevoel of slapende handen en voeten, paresthesie genaamd), misselijk worden, hoofdpijn krijgen of angstig worden. Deze symptomen zijn over het algemeen licht tot matig en verdwijnen vanzelf binnen twee weken. Bij sommige patiënten kunnen de symptomen echter ernstiger zijn of langer aanhouden. Ze treden meestal op in de eerste paar dagen nadat u gestopt bent met het gebruik van het geneesmiddel.

Wanneer u mag stoppen met Citalopram Sandoz, zal uw arts u helpen de dosering langzaam over een paar weken of maanden te verminderen. Dit moet de kans op ontweningsverschijnselen verminderen. Als u toch ernstige ontweningsverschijnselen krijgt, neem dan contact op met uw arts. Die kan u vragen om de tabletten weer te gaan innemen en er langzamer mee te stoppen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

Zoals elk geneesmiddel kan Citalopram Sandoz bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Als u een van de volgende bijwerkingen krijgt, neem dan onmiddellijk contact op met een arts:

De volgende bijwerking komt **soms** voor (bij minder dan 1 op de 100 mensen):

- stuipen (convulsies)

De volgende bijwerkingen komen **zelden** voor (bij minder dan 1 op de 1000 mensen):

- ongebruikelijke blauwe plekken of bloedingen, waaronder bloed braken of bloed in de ontlasting
- vermoeidheid, zwakte of verwarring, en spieren die pijnlijk en stijf zijn en stuntelig werken (ongecoördineerde bewegingen). Dit kan komen doordat u niet genoeg natrium in het bloed heeft
- rusteloosheid en het gevoel niet stil te kunnen zitten of staan (dit wordt acathisie genoemd). Deze gevoelens kunnen verergeren als uw dosis Citalopram Sandoz verhoogd wordt
- serotoninesyndroom: als u een of meer van de volgende symptomen heeft, heeft u mogelijk het zogenaamde serotoninesyndroom: verwarring, rusteloosheid, zweten, beven, rillen, hallucinaties (waarnemen van dingen die er niet zijn), plotselinge spiertrekkingen of een snelle hartslag

De volgende bijwerkingen komen **zeer zelden** voor (bij minder dan 1 op de 10.000 mensen) of het is **niet bekend** bij hoeveel mensen ze voorkomen:

- allergische reacties: als u last krijgt van zwelling van de oogleden, gezicht, lippen, mond of tong, jeuk krijgt of moeite heeft met ademen of slikken, heeft u misschien een allergische reactie
- er is gemeld dat sommige mensen tijdens de behandeling met citalopram of kort na het beëindigen van de behandeling gedachten aan zelfbeschadiging of zelfmoord krijgen, of zulk gedrag vertonen.

Andere mogelijke bijwerkingen tijdens de behandeling:

De volgende bijwerkingen komen **zeer vaak** voor (bij meer dan 1 op de 10 mensen):

- slecht slapen (slapeloosheid) of slaperigheid, opwinding, zenuwachtigheid
- gejaagde of bonkende hartslag (hartkloppingen)
- misselijkheid, diarree of verstopping, droge mond
- hoofdpijn, duizeligheid of trillen
- meer zweten
- abnormale accommodatie van het oog
- gevoel van zwakte (asthenie)

De volgende bijwerkingen komen **vaak** voor (bij minder dan 1 op de 10 mensen):

- concentratieverlies, geheugenverlies, nachtmerries, levendige dromen, angst
- minder motivatie of belangstelling, verwarring
- migraine, een doof gevoel of slapende handen en voeten (paresthesie genoemd)
- meer of geen eetlust
- snelle hartslag
- afname van de bloeddruk, flauwvallen bij plotseling opstaan
- verhoogde of verlaagde bloeddruk
- spijsverteringsstoornissen, braken, buikpijn, winderigheid, toegenomen speekselvloed
- problemen met plassen of vaker moeten plassen
- toename of afname van het gewicht
- bijholteontsteking, loopneus
- verminderde zin in seks. Geen orgasme kunnen krijgen bij vrouwen en bij mannen
abnormale ejaculatie, impotentie; pijnlijke menstruatie
- huiduitslag, jeuk
- stoornissen in de smaak
- wazig zien
- geeuwen, vermoeidheid

De volgende bijwerkingen komen **soms** voor (bij minder dan 1 op de 100 mensen):

- gevoel van euforie
- meer zin in seks
- problemen met bewegen, zoals stijfheid, beven of abnormale onvrijwillige bewegingen van de mond en tong (extrapiramidale stoornissen)
- oorsuizen (tinnitus)
- langzame hartslag
- verhoging van leverenzymen bij bloedtesten van uw leverfunctie
- hoesten
- gevoeligheid voor zonlicht
- spierpijn
- allergische reacties, zich niet goed voelen, flauwvallen

De volgende bijwerkingen komen **zeer zelden** voor (bij minder dan 1 op de 10.000 mensen):

- manie (zich uitgelaten of "high" voelen)
- het gevoel buiten zichzelf te staan (depersonalisatie)
- paniekaanvallen
- hallucinaties
- abnormale melkproductie bij mannen en vrouwen
- onregelmatige hartslag (aritmie)
- pijn in de gewrichten

Bij patiënten die dit soort geneesmiddelen gebruiken, is een hogere kans op botbreuken gezien.

Mogelijke ontwenningssverschijnselen bij het staken van de behandeling

- zich duizelig voelen
- slapende handen en voeten, brandend gevoel en gevoelens van elektrische schokken
- slaapstoornissen (levendige dromen, nachtmerries, niet kunnen slapen)
- angst
- rusteloosheid of agitatie
- beven
- verwarring of desoriëntatie
- emotioneel of prikkelbaar zijn
- hoofdpijn
- misselijkheid
- diarree
- zweten
- stoornissen in het zicht
- jagende of bonkende hartslag (hartkloppingen)

Krijgt u veel last van een bijwerking? Of heeft u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

5. HOE BEWAART U DIT MIDDEL?

Buiten het bereik en zicht van kinderen houden.

Gebruik dit middel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het doosje en ook op de blister of tablettencontainer na Exp.: Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die niet meer nodig zijn. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu.

6. AANVULLENDE INFORMATIE

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is citalopramdihydrobromide.
Elke tablet Citalopram Sandoz 10, 20 en 40 bevat citalopramdihydrobromide overeenkomend met respectievelijk 10 mg, 20 mg en 40 mg citalopram.

- De andere stoffen in dit middel zijn: mannitol, microkristallijne cellulose, colloïdaal silica (watervrij), magnesiumstearaat, hypromellose, macrogol 6000 en titaniumdioxide (E171)

Hoe ziet Citalopram Sandoz eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Citalopram Sandoz 10, filmomhulde tabletten 10 mg: ronde, witte tabletten met een diameter van 6 mm.

Citalopram Sandoz 20, filmomhulde tabletten 20 mg: ronde, witte tabletten met een breuklijn en een diameter van 8 mm.

Citalopram Sandoz 40, filmomhulde tabletten 40 mg: ronde, witte tabletten met een breuklijn en een diameter van 10 mm.

De tabletten van 20 mg en 40 mg kunnen in gelijke helften verdeeld worden.

Citalopram Sandoz 10, 20 en 40 zijn verpakt in PVC/PVDC/Al doordrukstrips en zijn beschikbaar in verpakkingsgrootten van 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 98 en 100 tabletten per doosje,

eenheidsafleververpakking 100x1

HDPE tablettencontainer met een verzegelde LDPE dop met 250 of 500 tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Sandoz B.V., Veluwezoom 22, Almere, Nederland

Correspondentie: Postbus 10332, 1301 AH Almere

Fabrikant

Salutas Pharma GmbH

Dieselstrasse 5

70839 Gerlingen

Duitsland

Dit geneesmiddel is in het register ingeschreven onder:

Citalopram Sandoz 10, filmomhulde tabletten 10 mg: RVG 25141

Citalopram Sandoz 20, filmomhulde tabletten 20 mg: RVG 25142

Citalopram Sandoz 40, filmomhulde tabletten 40 mg: RVG 25143

Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:

Oostenrijk: Citalopram Sandoz 10 mg – Filmtabletten

Citalopram Sandoz 20 mg – Filmtabletten

Citalopram Sandoz 40 mg – Filmtabletten

Tsjechië: Citalon 10 mg

Citalon 20 mg

Citalon 40 mg

Estland: Citalopram Sandoz

Duitsland: Citalopram Sandoz 10 mg Filmtabletten

Citalopram Sandoz 20 mg Filmtabletten

Citalopram Sandoz 40 mg Filmtabletten

Hongarije: Citalon 10 mg filmtabletta

Citalon 20 mg filmtabletta

Citalon 40 mg filmtabletta

Italië: Citalopram Sandoz 20 mg compresse rivestite con film

Citalopram Sandoz 40 mg compresse rivestite con film

Litouwen: Citalopram Sandoz

Nederland:	Citalopram Sandoz 10, filmomhulde tabletten 10 mg Citalopram Sandoz 20, filmomhulde tabletten 20 mg Citalopram Sandoz 40, filmomhulde tabletten 40 mg
Polen:	Cilon 10 mg tabletki powlekane Cilon 20 mg tabletki powlekane Cilon 40 mg tabletki powlekane
Slowakije:	Citalon 10 mg Citalon 20 mg Citalon 40 mg
Slovenië:	Citalon 10 mg filmsko obložene tablete Citalon 20 mg filmsko obložene tablete Citalon 40 mg filmsko obložene tablete
Spanje:	Genprol 20 mg comprimidos Genprol 40 mg comprimidos
Verenigd Koninkrijk:	Citalopram 10 mg Tablets Citalopram 20 mg Tablets Citalopram 40 mg Tablets

Deze bijsluiter is voor de laatste keer goedgekeurd in december 2010